PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-102088

(43) Date of publication of application: 13.04.2001

(51)Int.CI.

H01M 10/40 H01M 6/16

(21)Application number: 2000-126566

(71)Applicant: BRIDGESTONE CORP

(22)Date of filing:

26.04.2000

(72)Inventor: OOTSUKI MASAMI

ENDO SHIGEKI OGINO TAKAO

(30)Priority

Priority number: 11214814

Priority date : 29.07.1999

199. Pi

Priority country: JP

(54) NON-AQUEOUS ELECTROLYTE CELL

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a non-aqueous electrolyte cell which can enhance safety by removing inflammation, rupture, ignition, etc., reduce the interface resistance of the non-aqueous electrolyte, and enhance a low temperature discharge property and also achieve a cell performance of high voltage and high discharge capacity, etc.

SOLUTION: A non-aqueous electrolyte cell comprises a positive electrode, a negative electrode which can absorb and store and discharge a lithium, and a non-aqueous electrolyte including a phosphazene derivative having a lithium ion and an inflammation point over 100° C. It is desirable that the viscosity of the electrolyte is less than 10 cP in 25° C of the non-aqueous electrolyte, the non-aqueous electrolyte also includes non-protonic organic solvent, the non- protonic organic solvent is a ring shape of ester compound, the ring shape of ester compound is ethylene carbornate and the ring shape of ester compound is γ -butyrolactone.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-102088 (P2001-102088A)

(43)公開日 平成13年4月13日(2001.4.13)

(51) Int.Cl.7

識別記号

FΙ

テーマコート*(参考)

H01M 10/40

6/16

H 0 1 M 10/40

A 5H024

6/16

A 5H029

審査請求 未請求 請求項の数9 OL (全 8 頁)

(21)出願番号 特願2000-126566(P2000-126566)

(22)出願日

平成12年4月26日(2000.4.26)

(31)優先権主張番号 特願平11-214814

(32)優先日

平成11年7月29日(1999.7.29)

(33)優先権主張国

日本(JP)

(71)出願人 000005278

株式会社プリヂストン

東京都中央区京橋1丁目10番1号

(72)発明者 大月 正珠

東京都武蔵村山市中藤3-36-5

(72)発明者 遠藤 茂樹

埼玉県所沢市下安松1045-2-203

(72) 発明者 荻野 隆夫

埼玉県所沢市東町11-1-906

(74)代理人 100079049

弁理士 中島 淳 (外3名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 非水電解液電池

(57)【要約】

【課題】 引火、破裂・発火等の危険性もないため安全 性に優れ、非水電解液の界面抵抗が小さく、低温放電特 性に優れ、高電圧・高放電容量等の優れた電池性能も同 時に達成した非水電解液電池の提供。

【解決手段】 正極と、リチウムを吸蔵・放出可能な負 極と、リチウムイオン及び100℃以上に引火点を有す るホスファゼン誘導体を含有する非水電解液と、を有す ることを特徴とする非水電解液電池である。前記非水電 解液の25℃における粘度が10cP以下の態様、前記 非水電解液が、更に、非プロトン性有機溶媒を含有する 態様、前記非プロトン性有機溶媒が、環状エステル化合 物である態様、該環状エステル化合物がエチレンカーボ ネートである態様、前記環状エステル化合物がケーブチ ロラクトンである態様が好ましい。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 正極と、リチウムを吸蔵・放出可能な負 極と、リチウムイオン及び100℃以上に引火点を有す るホスファゼン誘導体を含有する非水電解液と、を有す るととを特徴とする非水電解液電池。

【請求項2】 非水電解液の25℃における粘度が、1 OmPa·s(cP)以下である請求項1に記載の非水 電解液電池。

【請求項3】 非水電解液が、更に、非プロトン性有機 溶媒を含有する請求項1又は2に記載の非水電解液電

【請求項4】 非プロトン性有機溶媒が、環状エステル 化合物である請求項3に記載の非水電解液電池。

【請求項5】 環状エステル化合物が、エチレンカーボ ネートを含む請求項4に記載の非水電解液電池。

【請求項6】 非水電解液が、LiPF。を含み、非水 電解液におけるホスファゼン誘導体の含有量が、2.5 体積%を超える請求項5に記載の非水電解液電池。

【請求項7】 環状エステル化合物が、アーブチロラク トンを含む請求項4に記載の非水電解液電池。

【請求項8】 非プロトン性有機溶媒の25℃における 粘度が、5mPa·s(cP)以下である請求項3から 7のいずれかに記載の非水電解液電池。

【請求項9】 ホスファゼン誘導体が、下記一般式

(1)及び下記一般式(2)のいずれかで表される請求 項1から8のいずれかに記載の非水電解液電池。一般式 (1)

(化1)

$$Y^1$$
R¹
R²Y²—P=N—X
 $\sqrt{3}$ R³ —般式 (1)

但し、一般式(1)において、R¹、R²、及び、R ³は、一価の置換基又はハロゲン元素を表す。Xは、炭 素、ケイ素、ゲルマニウム、スズ、窒素、リン、ヒ素、 アンチモン、ビスマス、酸素、イオウ、セレン、テル ル、及び、ポロニウムからなる群から選ばれる元素の少 なくとも1種を含む有機基を表す。Y¹、Y²、及び、Y "は、2価の連結基、2価の元素、又は、単結合を表 す。

一般式(2)

(PNR1,),

但し、一般式(2)において、R*は、一価の置換基又 はハロゲン元素を表す。nは、3~15を表す。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、引火の危険性がな く、かつ、短絡時に破裂、発火等の危険性もないため、 安全性に優れ、髙電圧・髙放電容量等の優れた電池性能 50 の安全性を確保し得る非水電解液電池の開発が要求され

も同時に達成し、特に、安全性が必要とされる各種の分 野において好適に用いられる非水電解液電池に関する。 [0002]

【従来の技術】従来、特に、パソコン・VTR等のAV ・情報機器のメモリーバックアップやそれらの駆動電源 用の二次電池としては、ニカド電池が主流であった。近 年、高電圧・高エネルギー密度という利点を有し、か つ、優れた自己放電性を示すことから、ニカド電池に代 替するものとして非水電解液電池が非常に注目され、種 10 々の開発が試みられて、その一部は商品化されている。 【0003】前記非水電解液電池の負極を形成する材料 としては、アルカリ金属(特に、リチウム金属やリチウ ム合金)が多用されている。これらは、水系の電解液と は激しく反応するため、電解液としては、非プロトン性 有機溶媒等が使用されている。

【0004】しかし、前記非水電解液電池は、前述のよ うに高性能ではあるものの、安全性において以下のよう に問題があった。先ず、非水電解液電池の負極材料とし て用いられるアルカリ金属(特にリチウム金属やリチウ 20 ム合金等)を用いた場合には、該アルカリ金属は、水分 に対して非常に高活性であるため、例えば電池の封口が 不完全で水分が侵入した際等には、負極材料と水とが反 応して水素が発生したり、発火して電解液に引火し、電 解液表面に炎が燃え広がるため、危険性が高いという問 題があった。

【0005】また、リチウム金属は低融点(約170 ℃)であるため、短絡時等に大電流が急激に流れると、 電池が異常に発熱し、このため電池が溶融する等の非常 に危険な状況を引き起こすという問題があった。更に、 電池の発熱につれ、前述の有機溶媒をベースとする電解 液が気化・分解してガスを発生したり、発生したガスに よって電池の破裂が起こったり、発火して電解液に引火 し、電解液表面に炎が燃え広がるため、危険性が高いと いう問題があった。

【0006】前記問題を解決するため、例えば、筒形電 池において、電池の短絡時・過充電時に温度が上がって 電池内部の圧力が上昇した際に、安全弁が作動すると同 時に電極端子を破断させることにより、該筒型電池に、 所定量以上の過大電流が流れることを抑止する機構を電 40 池に設けた技術が提案されている(日刊工業新聞社、. 「電子技術」1997年39巻9号)。

【0007】しかし、前記機構が常に正常に作動すると 信頼できるわけではなく、正常に作動しない場合には、 過大電流による発熱が大きくなり、危険な状態となるこ とが懸念されるため問題が残る。

【0008】前記問題を解決するためには、前述のよう に安全弁等の付帯的部品を設けることによる安全対策で はなく、根本的に安全性の高い電池材料を用いることに より、水系電解液電池である鉛電池やニカド電池と同等

ていた。

【0009】前記要求に応えるため、特開平6-013 108号公報において、本出願人は、電解液として25 *Cの粘度が300mPa·s(cP)以下のホスファゼ ン誘導体にリチウム塩を溶解した溶液を使用した非水電 解液電池を提案した。

【0010】前記非水電解液電池においては、比較的低 温での電解液の気化・分解や発火等の危険性が少なく、 かつ、優れた電池性能を発揮することができる。しか し、該非水電解液電池の安全性に対する要求は、日々高 10 まり、特に、自動車等に用いられる電池としては、前記 電解液の気化・分解や発火等の危険性の外、発火により 火源が生じた場合に燃え広がりにくい性質である、耐引 火性等の特性をも含めたより高度の安全性が日々要求さ れ続けている。

[0011]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、前記従来に おける諸問題を解決、又は、諸要求に応え、以下の目的 を達成することを課題とする。即ち、本発明は、引火の 危険性がなく、短絡時に破裂・発火等の危険性もないた 20 め安全性に優れ、非水電解液の界面抵抗が低く、非水電 解液の低温放電特性に優れ、高電圧・高放電容量等の優 れた電池性能も同時に達成した非水電解液電池を提供す ることを目的とする。

[0012]

【課題を解決するための手段】前記課題を解決するため の手段としては、以下の通りである、即ち、

<1> 正極と、リチウムを吸蔵・放出可能な負極と、 リチウムイオン及び100°C以上に引火点を有するホス ファゼン誘導体を含有する非水電解液と、を有すること 30 を特徴とする非水電解液電池である。

<2> 非水電解液の25℃における粘度が、10mP a·s(cP)以下である前記<1>に記載の非水電解 液電池である。

<3> 非水電解液が、更に、非プロトン性有機溶媒を 含有する前記<1>又は<2>に記載の非水電解液電池 である。

【0013】<4> 非プロトン性有機溶媒が、環状エ ステル化合物である前記<3>に記載の非水電解液電池 である。

<5> 環状エステル化合物が、エチレンカーボネート を含む前記<4>に記載の非水電解液電池である。

<6> 非水電解液が、LiPF。を含み、非水電解液 におけるホスファゼン誘導体の含有量が、2.5体積% を超える前記<5>に記載の非水電解液電池である。

【0014】<7> 環状エステル化合物が、γ-ブチ ロラクトンを含む前記<4>に記載の非水電解液電池で

<8> 非プロトン性有機溶媒の25℃における粘度 が、5 m P a · s (c P) 以下である前記< 3 >から< 50 黒鉛等の炭素材料が好ましい。これらの材料は、1 種単

7>のいずれかに記載の非水電解液電池である。

<9> ホスファゼン誘導体が、下記一般式(1)及び 下記一般式(2)のいずれかで表される前記<1>から <8>のいずれかに記載の非水電解液電池である。

一般式(1)

[0015]

[1£2]

$$Y^1R^1$$

 R^2Y^2 —P=N—X
 Y^3R^3 一般式 (1)

【0016】但し、一般式(1)において、R1、R2、 及び、R³は、一価の置換基又はハロゲン元素を表す。 Xは、炭素、ケイ素、ゲルマニウム、スズ、窒素、リ ン、ヒ素、アンチモン、ビスマス、酸素、イオウ、セレ ン、テルル、及び、ポロニウムからなる群から選ばれる 元素の少なくとも1種を含む有機基を表す。Y1、Y1、 及び、Y'は、2価の連結基、2価の元素、又は、単結 合を表す。

【0017】一般式(2)

(PNR',),

但し、一般式(2)において、R'は、一価の有機基を 表す。nは、3~15を表す。

[0018]

【発明の実施の形態】本発明の非水電解液電池は、正極 と、負極と、非水電解液と、を有し、必要に応じてその 他の部材を有する。

【0019】[正極]前記正極の材料としては、特に制 限はなく、公知の正極材料から適宜選択して使用でき る。例えば、V2O5、V6O13、MnO2、MoO3、L iCoOx、LiNiOx、LiMnxO4等の金属酸化 物、TiSҳ、MoSҳ等の金属硫化物、ポリアニリン等 の導電性ポリマー等が好適に挙げられ、これらの中で も、高容量で安全性が高く電解液の濡れ性に優れる点 で、LiCoO₂、LiNiO₂、LiMn₂O₄が特に好 適である。これらの材料は、1種単独で使用してもよ く、2種以上を併用してもよい。

【0020】前記正極の形状としては、特に制限はな く、電極として公知の形状の中から適宜選択することが できる。例えば、シート状、円柱形状、板状形状、スパ イラル形状等が挙げられる。

【0021】[負極]前記負極の材料としては、リチウ ムを吸蔵・放出可能であれば特に制限はなく、公知の負 極材料から適宜選択して使用できる。例えば、リチウム を含む材料、具体的には、リチウム金属自体、リチウム と、アルミニウム、インジウム、鉛、又は、亜鉛等との 合金、リチウムをドープした黒鉛等の炭素材料等が好適 に挙げられ、これらの中でも、安全性がより高い点で、

独で使用してもよく、2種以上を併用してもよい。前記 負極の形状としては、特に制限はなく、前記正極の形状 と同様の公知の形状から適宜選択することができる。 【0022】[非水電解液]前記非水電解液は、リチウ ムイオン及び100℃以上に引火点を有するホスファゼ ン誘導体を含有し、必要に応じてその他の成分を含む。 【0023】-リチウムイオン-

前記リチウムイオンのイオン源としては、特に制限はな いが、例えば、LiClO4、LiBF4、LiPF6、 LiCF,SO,、及び、LiAsF。、LiC,F,S O, Li (CF, SO,), N, Li (C, F, SO,), N 等のリチウム塩が好適に挙げられる。これらは、1種単 独で使用してもよく、2種以上を併用してもよい。

【0024】前記リチウム塩の前記非水電解液に対する 配合量としては、前記非水電解液(溶媒成分)1 kgに 対し、0.2~1モルが好ましく、0.5~1モルがよ り好ましい。前記配合量が、0.2モル未満の場合に は、非水電解液の十分な導電性を確保することができ ず、充放電特性に支障をきたすことがある一方、1モル を超える場合には、非水電解液の粘度が上昇し、前記リ チウムイオン等の十分な移動度が確保できないため、前 述と同様に非水電解液の十分な導電性を確保できず、充 放電特性に支障をきたすことがある。

【0025】-ホスファゼン誘導体-

前記ホスファゼン誘導体は、常温(25℃)で液状であ る。前記非水電解液が、ホスファゼン誘導体を含有する 理由としては、以下の通りである。従来より非水電解液 に用いられている非プロトン性有機溶媒をベースとした 電解液は、負極の材料(リチウムを含む材料)が低融点 (リチウム金属の融点:約170℃)であることから、 短絡時等に大電流が急激に流れ、電池が異常に発熱した 際に、気化・分解して、ガスが発生したり、発生したガ スにより電池の破裂・発火が起こり、引火して電解液表 面に燃え広がる危険性が高い。

【0026】例えば、無機化合物を正極、リチウム金属 を負極、非プロトン性有機溶媒等の有機溶媒にリチウム 塩を溶解した溶液を電解液として単三型の筒形電池を作 製し、この電池の両極を外部短絡させた場合には、15 0℃以上の発熱が生じて、電池の破裂・発火が起とり引 火して電解液表面に燃え広がることがある。

【0027】一方、前記非水電解液が、ホスファゼン誘 導体を含有する場合には、比較的低温において、電解液 の気化・分解によるガスの発生や、発生したガスによる 電池の破裂・発火が抑制されるため、引火して電解液表 面に燃え広がる危険性を低下させることが可能となる。 又、電解液に、前記非プロトン性有機溶媒を含む場合で あっても、非プロトン性有機溶媒は、ホスファゼン誘導 体と共存するため、燃焼し難くなり、破裂、発火、引火 を抑制することが可能となる。

シエトキシエトキシポリホスファゼンやオリゴエチレン オキシポリホスファゼンなどの固体ホスファゼン)を固 体電解質として用いる全固体電池が知られている。しか し、前記全固体電池の技術においては、難燃効果は非常 に期待できるものの、イオン導電性が通常の液状電解質 を用いた電池に比較して1/1000~1/10000 とかなり低いため、電池の用途が限られた低放電電流に おける使用にのみ限定される。また、優れたサイクル特 性の達成は困難である。

【0029】一方、前記ホスファゼン誘導体は常温で液 状であるため、通常の液状電解質を用いた電池と同等の 優れた導電性・サイクル特性を達成することができる。 【0030】前記ホスファゼン誘導体は、100℃以上 に引火点を有することが必要であり、150℃以上が好 ましく、180℃以上がより好ましい。100℃以上に 引火点を有していれば、前記発火等が抑制され、また、 仮に電池内部で発火等が生じても、引火して電解液表面 に燃え広がる危険性を低下させることが可能となり、本 発明の効果を有効に奏することができる。

【0031】尚、本発明において引火点とは、具体的に は、物質表面に炎が広がり、少なくとも該物質表面の7 5%を覆う温度をいう。引火点は、空気と可燃性混合物 を形成する傾向度を見る尺度となるものであり、本発明 においては、以下のミニフラッシュ法により測定した値 を用いた。

【0032】ーーミニフラッシュ法ーー

密閉したカップ方式で、4mlの小さな測定チャンバ ー、加熱カップ、フレーム、イグニッション部、及び、 自動フレーム感知システムを備えた装置(自動引火測定 器) (MINIFLASH, GRABNER INST RUMENTS社製)を用意する。測定する試料1ml を加熱カップに入れ、カバーをし、カバー上部から加熱 カップを加熱開始する。以降、一定間隔で試料温度を上 昇させ、カップ内の蒸気と空気混合物へ一定温度間隔で イグニッションさせ、引火を検知する。引火が検知され た時の温度を引火点と認定する。

【0033】前記非水電解液の25℃における粘度とし ては、10mPa·s (cP) 以下が好ましい。前記粘 度が、10mPa·s (cP)を超える場合には、前記 リチウム塩の好適な移動度を確保することができないた め、非水電解液の導電性が不十分となり、充放電の際に 支障をきたすことがある。

【0034】尚、本発明において、粘度は、粘度測定計 (R型粘度計Model RE500-SL、東機産業 (株) 製) を用い、1 rpm、2 rpm、3 rpm、5 rpm、7rpm、10rpm、20rpm、及び、5 0 r p m の各回転速度で120秒間ずつ測定し、指示値 が50~60%となった時の回転速度を分析条件とし、 その際の粘度を測定することによって求めた。

【0028】又、従来より、ポリホスファゼン(メトキ 50 【0035】前記ホスファゼン誘導体としては、非水電

解液の導電性の点から、常温(25℃)において液状 (液体) であれば特に制限はないが、例えば、下記一般 式(1)で表される鎖状ホスファゼン誘導体、又は、下 記一般式(2)で表される環状ホスファゼン誘導体が好 適に挙げられる。

【0036】一般式(1)

[(£3]

但し、一般式(1)において、R¹、R²、及び、R ³は、一価の置換基又はハロゲン元素を表す。Xは、炭 素、ケイ素、ゲルマニウム、スズ、窒素、リン、ヒ素、 アンチモン、ビスマス、酸素、イオウ、セレン、テル ル、及び、ポロニウムからなる群から選ばれる元素の少 なくとも1種を含む有機基を表す。Y1、Y1、及び、Y 」は、2価の連結基、2価の元素、又は、単結合を表 す。

【0037】一般式(2) (PNR',),

但し、一般式(2)において、R*は、一価の置換基又 はハロゲン元素を表す。nは、3~15を表す。

【0038】一般式(1)において、R1、R1、及び、 R'としては、一価の置換基又はハロゲン元素であれば 特に制限はなく、一価の置換基としては、アルコキシ 基、アルキル基、カルボキシル基、アシル基、アリール 基等が挙げられる。又、ハロゲン元素としては、例えば フッ素、塩素、臭素等が好適に挙げられる。これらの中 30 でも、特に前記非水電解液の低粘度化の点で、アルコキ シ基が好ましい。R1~R3は、総て同一の種類の置換基 でもよく、それらのうちのいくつかが異なる種類の置換 基でもよい。・

【0039】前記アルコキシ基としては、例えばメトキ シ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等や、メ トキシエトキシ基、メトキシエトキシエトキシ基等のア ルコキシ置換アルコキシ基等が挙げられる。これらの中 でも、R1~R3としては、総てがメトキシ基、エトキシ 基、メトキシエトキシ基、又は、メトキシエトキシエト キシ基が好適であり、低粘度・高誘電率の観点から、総 てがメトキシ基又はエトキシ基であるのが特に好適であ る。

【0040】前記アルキル基としては、メチル基、エチ ル基、プロピル基、ブチル基、ベンチル基等が挙げられ る。前記アシル基としては、ホルミル基、アセチル基、 プロピオニル基、ブチリル基、イソブチリル基、バレリ ル基等が挙げられる。前記アリール基としては、フェニ ル基、トリル基、ナフチル基等が挙げられる。

【0041】 これらの置換基中の水素元素は、ハロゲン 50 ば、CH₂基、CHR(Rは、アルキル基、アルコキシ

元素で置換されているのが好ましい。

【0042】一般式(1)において、Y'、Y'、及び、 Y'で表される基としては、例えば、CH,基のほか、酸 素、硫黄、セレン、窒素、ホウ素、アルミニウム、スカ ンジウム、ガリウム、イットリウム、インジウム、ラン タン、タリウム、炭素、ケイ素、チタン、スズ、ゲルマ ニウム、ジルコニウム、鉛、リン、バナジウム、ヒ素、 ニオブ、アンチモン、タンタル、ピスマス、クロム、モ リブデン、テルル、ポロニウム、タングステン、鉄、コ 10 バルト、ニッケル等の元素を含む基が挙げられ、これら の中でも、CH,基、及び、酸素、硫黄、セレン、窒素 の元素を含む基等が好ましく、特に、硫黄、セレンの元 素を含む基が好ましい。Y'~Y'は、総て同一種類でも よく、いくつかが互いに異なる種類でもよい。

【0043】一般式(1)において、Xとしては、有害 性、環境等への配慮の観点からは、炭素、ケイ素、窒 素、リン、酸素、及び、イオウからなる群から選ばれる 元素の少なくとも1種を含む有機基が好ましく、以下の 一般式(3)で表される構造を有する有機基がより好ま 20 しい。

【0044】一般式(3)

【化4】

有機基(B) 有機基(C) 有機基(A)

一般式 (3)

但し、一般式(3)において、R'~R'は、一価の置換 基又はハロゲン元素を表す。Y'~Y'は、2価の連結 基、2価の元素、又は単結合を表し、2は2価の基又は 2価の元素を表す。

【0045】一般式(3) において、R'~R'として は、一般式(1)におけるR'~R'で述べたのと同様の 一価の置換基又はハロゲン元素がいずれも好適に挙げら れる。又、これらは、同一有機基内において、それぞれ 同一の種類でもよく、いくつかが互いに異なる種類でも よい。R'とR'とは、及び、R'とR'とは、互いに結合 して環を形成していてもよい。一般式(3)において、 Y'~Y'で表される基としては、一般式(1)における Y'~Y'で述べたのと同様の2価の連結基又は2価の基 等が挙げられ、同様に、硫黄、セレンの元素を含む基が 特に好ましい。これらは、同一有機基内において、それ ぞれ同一の種類でもよく、いくつかが互いに異なる種類

【0046】一般式(3)において、Zとしては、例え

ル基、フェニル基等を表す。以下同様。) 基、NR基の ほか、酸素、硫黄、セレン、ホウ素、アルミニウム、ス カンジウム、ガリウム、イットリウム、インジウム、ラ ンタン、タリウム、炭素、ケイ素、チタン、スズ、ゲル マニウム、ジルコニウム、鉛、リン、バナジウム、ヒ 素、ニオブ、アンチモン、タンタル、ビスマス、クロ ム、モリブデン、テルル、ポロニウム、タングステン、 鉄、コバルト、ニッケル等の元素を含む基が挙げられ、 これらの中でも、CH、基、CHR基、NR基のほか、 酸素、硫黄、セレンの元素を含む基が好ましく、特に、 硫黄、セレンの元素を含む基が好ましい。

【0047】一般式(3)において、有機基としては、 特に効果的に耐引火性等を付与し得る点で、有機基

(A) で表されるようなリンを含む有機基が特に好まし い。また、有機基が、有機基(B)で表されるようなイ オウを含む有機基である場合には、非水電解液の小界面 抵抗化の点で特に好ましい。

【0048】前記一般式(2)において、R'として は、一価の置換基又はハロゲン元素であれば特に制限は なく、一価の置換基としては、アルコキシ基、アルキル 20 基、カルボキシル基、アシル基、アリール基等が挙げら れる。又、ハロゲン元素としては、例えば、前述のハロ ゲン元素が好適に挙げられる。これらの中でも、特に前 記非水電解液を低粘度化し得る点で、アルコキシ基が好・ ましい。該アルコキシ基としては、例えば、メトキシ 基、エトキシ基、メトキシエトキシ基、プロポキシ基、 フェノキシ基等が挙げられる。これらの中でも、メトキ シ基、エトキシ基、メトキシエトキシ基が特に好まし い。これらの置換基中の水素元素は、前述のようにハロ ゲン元素で置換されているのが好ましい。

【0049】前記一般式(1)~(3)におけるR1~ R'、Y'~Y'、Y'~Y'、Zを適宜選択することによ り、非水電解液として使用に耐え得る適正な粘度や、混 合に適する溶解性等を有する非水電解液の合成が可能と なる。これらのホスファゼン誘導体は、1種単独で使用 してもよく、2種以上を併用してもよい。

【0050】例えば、前記―般式(2)において、R¹ がプロポキシ基のホスファゼン誘導体の場合、25℃に おける粘度が60mPa·s(cP)で、非水電解液と して好適な溶媒となり得る。又、この場合、リチウム塩 40 の溶解性も、ホスファゼン誘導体1kgに対して約0. 5 モルまで可能であるため、該ホスファゼン誘導体は、 一般の有機溶媒系電解液と比べて遜色なく、非常に良好 なリチウムイオン導電性を発揮し得る。

【0051】前記ホスファゼン誘導体の前記非水電解液 における配合量としては、2.5体積%を超えるのが好 ましく、25~90体積%がより好ましく、50~75 体積%が更に好ましい。前記配合量が、25体積%未満 の場合には、電池の破裂、発火を抑制する効果が十分で なくなることがある一方、90%を超える場合には、ホ 50 ポリエチレン製の微孔性フィルムが特に好適である。

スファゼン誘導体を単独で用いた場合に近くなるため、 非水電解質の粘度が増大し、リチウムイオン導電性が得 難くなることがある。また、氷点以下の低温で使用した 場合に性能不足となることがある。

【0052】~その他の成分~

前記その他の成分としては、特に非プロトン性有機溶媒 が好ましい。前記非水電解液に、前記非プロトン性有機 溶媒が含有されていれば、前記非水電解液の粘度を低下 させ、非水電解液電池として最適なイオン導電性を達成 10 することが容易になる。

【0053】前記非プロトン性有機溶媒としては、特に 制限はないが、例えば、エーテル化合物やエステル化合 物等が挙げられる。具体的には、1,2-ジメトキシエ タン、テトラヒドロフラン、エチレンカーボネート、プ ロピレンカーボネート、ケーブチロラクトン等が好適に 挙げられる。これらの中でも、エチレンカーボネートや γ-ブチロラクトン等の環状エステル化合物が、非水電 解液の低粘度化の点で好適である。これらは1種単独で 使用してもよく、2種以上を併用してもよい。

【0054】尚、本発明において、前記環状エステル化 合物が、エチレンカーボネートを含み、前記非水電解液 が、LiPF。を含む場合、本発明においては、非水電 解液は、前述のホスファゼン誘導体の含有量の数値範囲 の規定にかかわらず、より少ないホスファゼン誘導体の 含有量でも優れた耐引火性効果を発揮し得る。即ち、か かる場合には、非水電解液におけるホスファゼン誘導体 の含有量が、2.5体積%を超えれば、好適に電池の破 裂・発火等を抑制し得る。

【0055】前記非プロトン性有機溶媒の25℃におけ る粘度は、5mPa·s(cP)以下であるのが好まし く、2.5mPa·s (c'P)以下がより好ましい。前 記粘度が5mPa·s (cP)以下であれば、前記非水 電解液の粘度を、容易に低下させることが可能となる。 【0056】前記非プロトン性有機溶媒の前記非水電解 液における配合量としては、体積分率で、10~75% が好ましく、25~50%がより好ましい。前記配合量 が、10%に満たない場合には、非水電解液を低粘度化 できないことがある一方、75%を超える場合には、非 水電解液の引火点が100℃未満となり、安全面で好ま しくないことがある。

【0057】[その他の部材]前記その他の部材として は、非水電解液電池において、正負極間に、両極の接触 による電流の短絡を防止する役割で介在させるセパレー ターが挙げられる。前記セパレーターの材質としては、 両極の接触を確実に防止し得、かつ、電解液を通したり 含んだりできる材料、例えば、ポリテトラフルオロエチ レン、ポリプロピレン、ポリエチレン等の合成樹脂製の 不織布、薄層フィルム等が好適に挙げられる。とれらの 中でも、厚さ20~50μm程度のポリプロピレン又は

【0058】前記セパレーターのほか、前記その他の部材としては、通常電池に使用されている公知の各部材が好適に挙げられる。

【0059】 [非水電解液電池] 本発明の非水電解液電池の形態としては、特に制限はなく、コインタイプ、ボタンタイプ、ペーパータイプ、角型又はスパイラル構造の円筒型電池等、種々の公知の形態が好適に挙げられる。前記スパイラル構造の場合、例えば、シート状の正極を作製して集電体を挟み、これに、負極(シート状)を重ね合わせて巻き上げる等により非水電解液電池を作り製することができる。以上より、本発明の非水電解液電池は、引火の危険性がなく、短絡時に破裂・発火等の危険性もないため安全性に優れ、非水電解液の界面抵抗が低く、低温放電特性に優れ、高電圧・高放電容量等の優れた電池性能も同時に達成した非水電解液電池である。【0060】

【実施例】以下、実施例と比較例を示し、本発明を具体的に説明するが、本発明は下記の実施例に何ら限定されるものではない。なお、本実施例において、溶液の引火点及び粘度は、前述の自動引火測定器(MINIFLA 20 SH、GRABNER INSTRUMENTS社製)及び前述の粘度測定計(R型粘度計Model RE500-SL、東機産業(株)製)を用い、前述の方法によって測定した。

【0061】(実施例1)

[電極の作製] 化学式LiCo〇₂で表されるコバルト酸化物を正極活物質として用い、LiCo〇₂100部に対して、アセチレンブラック(導電助剤)を10部、テフロンバインダー(結着樹脂)を10部添加し、有機溶媒(酢酸エチルとエタノールとの50/50体積%混 30合溶媒)で混練した後、ロール圧延により厚さ100μm、幅40mmの薄層状の正極シートを作製した。

【0062】その後、得られた正極シート2枚を用いて、表面に導電性接着剤を塗布した、厚さ 25μ mのアルミニウム箔(集電体)を挟み込み、これに厚さ 25μ mのセパレーター(微孔性フィルム:ポリプロピレン性)を介在させ、厚さ 150μ mのリチウム金属箔を重ね合わせて巻き上げ、円筒型電極を作製した。該円筒型電極の正極長さは約260mmであった。

【0063】 [電池の作製] 得られた円筒型電極を、単 40 三型容器に収容し、ホスファゼン誘導体(鎖状E〇型ホスファゼン誘導体(前記一般式(1)において、Xが、一般式(3)で表される有機基(A)の構造であり、Y ¹~Y³、及びY³~Y⁶が総て単結合であり、R¹~R³、及び、R³~R⁶が、総てエトキシ基であり、Zが酸素である化合物)、引火点:155℃、25℃における粘度:5.8mPa·s(cP))(1m1)にLiPF。(リチウム塩)を0.5モル/kgの濃度で溶解させた非水電解液を注入して封口し、単三型リチウム電池を10本作製した。 50

12

【0064】<測定・評価>得られた電池について、20℃において、初期の電池特性(電圧、内部抵抗)を測定・評価した後、下記評価法によって充放電サイクル性能を測定・評価することにより、電池特性の評価を行い、更に、低温放電容量の測定によって低温放電特性を評価した。これらの結果及び非水電解液の粘度(mPa・s(cP)と引火点(℃)とを表1に示す。

【0065】-充放電サイクル性能の評価法-

上限電圧4.5V、下限電圧3.0V、放電電流100 mA、充電電流50mAの条件で、50サイクルまで充放電を繰り返した。この時の充放電の容量を、初期における充放電の容量と比較し、50サイクル後の容量減少率を算出した。合計3本の電池について、同様に測定・算出し、これらの平均値をとり、充放電サイクル性能の評価とした。

【0066】<低温放電特性の評価(低温放電容量の測定)>得られた電池について、放電時の環境温度を、低温(-10℃、-20℃)とした外は、前記「充放電サイクル性能の評価法」と同様の条件で、50サイクルまで充放電を繰り返した。この時の低温における放電容量を、20℃において測定した放電容量と比較し、下記式より放電容量減少率を算出した。合計3本の電池について、同様に測定・算出し、これらの平均値をとり、低温放電特性の評価とした。結果を表1に示す。

式:放電容量減少率=100-(低温放電容量/放電容量/放電容量(20℃))×100(%)

【0067】(実施例2)実施例1の電池の作製におい て、ホスファゼン誘導体(鎖状EO型ホスファゼン誘導 体(前記一般式(1)において、Xが、一般式(3)で 表される有機基(A)の構造であり、Y¹~Y¹、及びY '~Y'が総て単結合であり、R'~R'、及び、R'~R' が、総てエトキシ基であり、乙が酸素である化合物)) の代わりに、ホスファゼン誘導体(鎖状MO型ホスファ ゼン誘導体(前記一般式(1)において、Xが、一般式 (3)で表される有機基(A)の構造であり、Y¹~ Y'、及びY'~Y'が総て単結合であり、R'~R'、及 び、R'~R'が、総てメトキシ基であり、Zが酸素であ る化合物)、引火点:150℃、25℃における粘度: 4. 8 m P a · s (c P)) を用いた外は、実施例 1 と 同様にして、電極材を作製し、電池を作製し、測定・評 価を行った。これらの結果及び非水電解液の粘度(mP a·s (cP)) と引火点(°C) とを表1に示す。 【0068】(実施例3)実施例1の電池の作製におい て、非水電解液に、更に、エチレンカーボネート(非ブ ロトン性有機溶媒、25°Cにおける粘度:2.0mPa ・s (cP))を30体積%(非水電解液における体積 分率)となるように配合した外は、実施例1と同様にし て、電極を作製し、電池を作製して、測定・評価を行っ た。これらの結果及び非水電解液の粘度(mPa·s

50 (cP))と引火点(°C)とを表1に示す。

13

【0069】(実施例4)実施例1の電池の作製におい て、非水電解液に、更に、アーブチロラクトン(非プロ トン性有機溶媒、25℃における粘度:1.9mPa・ s(cP))を50体積%(非水電解液における体積分 率)となるように配合した外は、実施例1と同様にし て、電極を作製し、電池を作製して、測定・評価を行っ た。これらの結果及び非水電解液の粘度(mPa・s (cP)) と引火点(°C)とを表1に示す。

【0070】(比較例1)実施例1の電池の作製におい て、ホスファゼン誘導体(鎖状E〇型ホスファゼン誘導 10 点(℃)とを表1に示す。 体(前記一般式(1)において、Xが、一般式(3)で 表される有機基(A)の構造であり、Y¹~Y³、及びY*

* '~Y'が総て単結合であり、R'~R'、及び、R'~R' が、総てエトキシ基であり、乙が酸素である化合物)、 引火点: 155℃、25℃における粘度: 5.8 mPa ·s (cP))の代わりに、エチレンカーボネート及び 炭酸ジエチルの混合物 (体積比:エチレンカーボネート /炭酸ジエチル=1/1) (引火点:39℃) (1 m 1)を用いた外は、実施例1と同様にして電極を作製 し、電池を作製して、測定・評価を行った。これらの結 果及び非水電解液の粘度(mPa·s(cP))と引火

[0071]

【表1】

	粘度 (mPa· s)	電圧())	内部抵抗 (m Q)	50サイクル後の容 量減少率(%)	引火点(℃)	低温放電特性の評価(50サイク ル後の放電容量減少率)	
						放電時の選度: -10℃	放電時の温度: -20℃
実施例1	5.8	29	150	8	155(℃)	40%以下	70%以下
実施例2	4.8	29	140	5	150(°C)	40%以下	70%以下
実施例3	4.0	29	140	5	148(℃)	40%以下	70%以下
実施例4	3.0	2.8	140	4	101(℃)	40%以下	70%以下
比較例1	1.8	3.0	140	4	39(℃)	50%以上	B5%以上

【0072】実施例1~4では、非水電解液の引火点が 十分に高いため、本発明の非水電解液電池は、引火の危 険性や短絡時の破裂・発火等の危険性がなく、安全性に 優れることがわかる。特に、実施例3及び4において は、非水電解液の粘度が低いため、耐引火性のほか、非 水電解液の導電性の点でも非常に優れていることがわか 30 成した非水電解液電池を提供することができる。 Ж

%[0073]

【発明の効果】本発明によれば、引火の危険性がなく、 短絡時に破裂・発火等の危険性もないため安全性に優 れ、非水電解液の界面抵抗が小さく、低温放電特性に優 れ、高電圧・高放電容量等の優れた電池性能も同時に達

フロントページの続き

Fターム(参考) 5H024 AA02 AA12 FF15 FF18 FF19 HH00 HH01 HH08 HH11 5H029 AJ12 AK03 AL06 AL12 AM03 AMO4 AMO5 AMO7 EJ11 HJ00 HJ02 HJ07 HJ14